1/7/3

DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX

(c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008484698

WPI Acc No: 1990-371698/199050

Compounding agent for cosmetic material for hair - contains polymer latex

having bridge formation structure Patent Assignee: LION CORP (LIOY)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 2268113 A 19901101 JP 8988278 A 19890407 199050 B

Priority Applications (No Type Date): JP 8988278 A 19890407

Abstract (Basic): JP 2268113 A

Agent contains polymer latex of average particle size 200nm or less having a bridge formation structure so that the spin-grating relaxation time (T2) is 1.2 sec. or less.

USE - Agent is compounded in hair cosmetic material e.g. hair liq., hair cream, shampoo, rinse and treatment agent. It provides good hair style keeping effect at high temp., lustre and smoothness with hair when applied. (12pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: A96; D21

International Patent Class (Additional): A61K-007/06

19日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

四公開特許公報(A)

平2-268113

Solnt. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❷公開 平成2年(1990)11月1日

A 61 K 7/06 7/11 8314-4C 8314-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全12頁)

公発明の名称 毛髪化粧料用配合剂

②特 願 平1-88278

②出 顧 平1(1989)4月7日

四発 者 明 平 宫 Ж 純 東京都新宿区西早稲田 2-14-18 四発 明 者 千 里 浮 谷 千葉県市川市新田2-23-11 個発 明 者 棄 清 宫 東京都江東区東陽7-4-11-105 個発 明 者 木 千葉県習志野市谷津 4 - 7 - 15 - 914 鈴 勉

⑩出 顋 人 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号

②代理人 弁理士 池浦 敏明 外1名

明 解 音

1.発明の名称

毛曼化粧料用配合剂

2.特許請求の範囲

(1) 平均粒子径が200mm以下で、架橋構造を有すると共にNMRのスピン-格子級和時間(T₁)が1.2秒以下のポリマーラテックスを必須成分とすることを特徴とする毛髪化粧料用配合剤。

3.発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、不飽和単量体を乳化型合させて得られる超微粒子化ポリマーラテックスを必須成分とする毛盤化粧料用配合剤に関する。

(従来技術)

一般に、毛髪をセットし、ヘアスタイルを保持するために、セットローション、ヘアスプレーなど、樹腐を主体とした製品がある。樹脂を主体とした製品は、水分による思影響(ヘアスタイルの保持力の低下、ベタつきなどの仕上がり處の劣化)を優力少なくするために水分を吸収または透過し

にくい組成にされているが、前の日などの程度の高い日には、充分なヘアスタイル保持効果が発揮できない。特別昭53-101541号公報には、毛豊化粧料用組成物として、エタノール系化粧用ビヒクルと熱可塑性樹脂系重合物質を含んだ組成が、乾燥状態において湿気による軟化に強いとしているが、樹脂フィルムの特性からの挫論であり、毛髪を用いた評価結果は記載されていない。

また、毛養表面を水不溶性のラテックスでコーティングして、程度に対するセット保持性の向上をはかる試みもなされてはいるが、粒子内部に架構造を有しないために、皮膜形成時の強度が弱く、さらには、粒子径が大きい(0.1~5ミクロン)ために、つやが不足したり(特開昭60~84211号公報)、転相乳化を行うための乳化剤を多量に使用するためにセット性の向上が不十分である(特公昭83~60002号公報、特開昭83~316715号公報、特開昭63~316716号公報)といった問題点があった。ス・シャンプーやヘアリンスの組成に、同性樹脂成分を離加し、日常の毛髪手入れと同時に、ヘア

ーセット性を付与する試みもなされているが朱だ 充分なものはない。

〔目的〕

本発明は高温度下でのヘアスタイルの保持効果 に優れると共に構造りがよく、しかも毛髪に対し て好ましい態を付与し得る毛髪化。粧用配合剤を提 供することを目的とする。

[構 成]

本発明によれば、平均粒子径が200mm以下で、 架構構造を有すると共にNHRのスピン-格子級和時間(T_x)が1.2秒以下のポリマーラテックスを必須 成分とすることを特徴とする毛養化粧料用配合剤 が扱供される。

本発明の毛髪化粧料用配合剤の必須成分であるポリマーラテックスの第1の特徴は平均粒子径が200mm以下、好ましくは100mm以下である点にある。

ポリマーラテックスは、本質的に粒子の充填散着によって皮膜が形成されるので、その平均粒子径が小さいことが必要とされるが、本発明においては、前記したようにその平均粒子径を200mm以

であるポリマーラテックスの第3の特徴は、広幅 NMRによるスピン-格子級和時間(T₁)において、第2の特徴である架橋に基づくリジッドな構造のために分子の運動性が束縛され小さな図体プロトンのT₁を示すだけでなく、大部分水からなる液体プロトンのT₁も水の構造化に伴い運動が束縛され、小さなT₁の値、好ましくは0.3-1.2秒、更に好ましくは0.4-1.0秒を示すことである。

T₁の値が1.2秒を超えると、皮膜の吸水時に、水を構造化する力が小さいため、皮膜内に水を均一に取り込むことが出来ず、吸水された水とポリマー間に密度差ができ、皮膜は容易に白化してしまう。一方、0.3秒未満では自由水量が少なくなりすぎ、濃厚なポリマーラテックスエマルジョンを生成することが難しく、使用時に素発させる水の量が多くなり、実用的でない。

以下、本発明を更に詳細に説明する。

本発明の毛髪化粧料用配合剤の必須成分であるポリマーラテックスは、不飽和単量体を後述する 特定の乳化剤の存在下で乳化重合することによっ 下、好ましくは100mm以下に限定したことから、 熱趣者、皮膜の透明性、平滑性、光沢性等の散性 数を向上することが可能となる。

その平均粒子径が200mmを超えると皮膜が形成される際の融着性(数密性)が劣り、皮膜の光沢性、透明性及び平滑性が欠ける場合があるので、本発明の所期の目的を選成することができない。

また、本発明の毛髪化粧料用配合剤の必須成分であるポリマーラテックスの第2の特徴は、その粒子内および/又は粒子間に架構構造を有することである。

即ち、本発明の毛髪化粧料用配合剤の必須成分であるポリマーラテックスは、その粒子内及び/ 又は粒子間が、例えば原料不飽和単量体の客能基 門志、またはこれらと乳化剤の有する官能基とが イオン結合、水素結合、縮合反応あるいは取合反 応等によって架構化されているため、透明性、粘 者性、耐水性、耐溶剤性及び機械的強度に優れる 皮膜を形成するものと捷定される。

更に、本発明の毛髪化粧料用配合剤の必須成分

て得ることができる。

この不飽和単量体としては、下記一般式(I)で 示される(メタ)アクリル酸エステル類

$$CHR_1 = CR_2$$

$$C=0$$

$$R_3$$
(1)

(式中、R.およびR.は水楽またはメチル基、R.は は炭楽数1~18のアルキル基)

の他、酢酸ピニル、プロピオン酸ピニル、酪酸ピニルなどの脂肪酸ピニルエステル類、アクリロニトリルなどのニトリル類、スチレン、α-メチルスチレン、クロルスチレンなどのスチレン類、塩化ピニル、臭化ピニルなどのピニル類、塩化ピニリデン。臭化ピニリデンなどのピニリデン類、メチルピニルエーテル、エチルピニルエーテル、ブチルピニルエーテルなどロピニルアルキルエーテル類、ブタジエン類及びピニルフレン、イソプレンなどのジエン類及びピニルピリジン等が例示されるが、(メタ)アクリル酸エス

テル類、脂肪酸ビニルエステル類、ニトリル類及 びスチレン類の使用が好ましい。

また、本発明のポリマーラテックスにおいては、 上記不飽和単量体と共重合させる不飽和単量体と して、生成するポリマーラテックスの粒子内およ び(もしくは)粒子間の架橋構造を更に強固にする ために及び逸膜時に架横を促進させるために反応 性官能基を有する不飽和単量体が好ましく用いら れるが、反応性官能基を有しない不飽和単量体で あっても、乳化腺合系において、活性水楽を有す る化合物に転換し得る不飽和単量体の使用も可能 である.

このような反応性育能基を有する不飽和単量体 としては、例えば、下記一般式(ロ)~(質)で示さ れる化合物が挙げられる。これらの単量体は単独 または二種以上併用して用いることができ、更に 必要により他の共重合可能な不飽和単量体も併用 することが可能である。

 $CHR_1 = CR_1$ (II)

(III)

 $CHR_1 = CR_1$ **(IV)** R.-NH.

(V)

(IV)

 $CHR_1 = CR_1$ (IV) R.-SH

CHR,=ÇR. (W) NH R.OH

(式中、R₁,R₂,R₃,R₄,R₅,R₄,R₇,R₈,R₈,A,B,D,E, tx,tx及びtxは次の通りである。

一般式(Ⅱ),(Ⅲ),(Ⅳ),(Ⅴ),(Ⅵ),(Ⅷ)および

(値)の具体的化合物の例としては、次下に示され

るものを挙げることができる。

グリシジルアクリレート

グリシジルクロトネート

グリシジルメタクリレート

グリシジルアリルエーテル

一般式(Ⅱ)の例

、一般式(型)の例

R₂,R₃,;水業原子またはメチル基

Ra: 炭素数2~4のアルキレン基

Rs;直接結合、炭素数1~3のアルキレン基、

R.: 酸素原子または-NH-

R1:水素または炭素数1-5のアルキロール基

Ra;水素、炭素数1~5のアルキロール基また

は炭素数1~5のアルキル基

Ra; 炭素数1~4のアルキレン基

A;メチレン基またはカルポニル基

B;-CH_O-またはカルボキシル基

D:水景原子、炭素数1~3のアルキル基、カ

8:水業原子、炭製数1~3のアルキル盆ま

たはーCH_COOK

t,;1~20の実数

ta;0または1の整数

ta:0~10の整数)

ルポキシル基、-CONHCHCH。 または COOH -CONKCONH.

ヒドロキシエチルアクリシート ヒドロキシエチルメタクリレート ヒドロキシエチルクロトネート ヒドロキシプロピルアクリレート ヒドロキシプロピルメタクリレート ヒドロキシプロピルクロトネート ヒドロキシブチルアクリレート ヒドロキシブチルメタクリレート ポリオキシエチレンモノアクリレート ポリオキシエチレンモノメタクリレート

ポリオキシエチレンモノクロトネート

ポリオキシブロピレンモノスクリレート ポリオキシブロピレンモノクロトネート ポリオキシブチレンモノアクリレート ポリオキシブチレンモノクロトネート ヒドロキシエチルアリルエーテル ヒドロキシブロピルアリルエーテル ピドロキシブロピルアリルエーテル ポリオキシエチレンアリルエーテル ポリオキシアリルエーテル ポリオキシブロピレンアリルエーテル ポリオキシブロピレンアリルエーテル

一般式(IV)の例

アリルアミン アクリルアミン メタアクリルアミン アミノスチレン α-メチルアミノスチ·レン

一般式(V)の例 アクリルアミド メタアクリルアミド

N-メチロールアクリル酸アミド...

· **·**

モノメチルアクリルアミド モノエチルアクリルアミド ジエチロールアミノプロピルアクリルアミド 一般式(VI)の例 アクリル酸 メタクリル酸

アミノプロピルメタクリルアミド

イタコン酸

クロトン酸

マレイン酸及びその炭素数1~5のアルキル45のモノエステルまたは無水物
フマル酸及びその炭素数1~5のアルキル45のモンエステルまたは無水物
マレイン酸アラニド
フマル酸アラニド
ルーカルパモイルマレイン酸アミド
N-カルパモイルフマル酸アミド

一般式(VII)の例 メチルアリルチオール メチルメルカプトスチレン

一般式(電)の例

する当合がある。

N-メチロールメタクリル酸アミド
N-メチロールクロトン酸アミド
N-(2-ヒドロキシエチル)アクリル酸アミド
N-(2-ヒドロキシエチル)メタクリル酸アミド
N-(2-ヒドロキシプロピル)アクリル酸アミド
N-(2-ヒドロキシプロピル)メタクリル酸アミド
上記不飽和単型体と反応性官能基を有する不勉
和単量体の使用割合は、99/1~60/40(重量)であり、
好ましくは99/1~90/10(重量)である。この使用割合が99/1より大きいと、生成するポリマーラテックスの粒子内および粒子間の架橋化度が小さくなり、60/40より小さいと乳化共宜合性に欠け多量の凝集物を生にたりあるいは海膜性が劣ったり形成する皮膜にヒビ割れあるいはスジ目を生じたり

本発明のポリマーラテックスを上記不飽和単盤 体を用いて、乳化質合する際に使用される乳化剤 としては、前記したように皮膜形成時あるいは皮

$$CHR_{1} = CR_{2} \qquad CHR_{1} = CR_{3}$$

$$O = C - (OR_{18})B_{1}G - (R_{18}O)B_{2} - C = O \qquad (III)$$

$$R_{12}O - (R_{18}O)B_{2} - C - R_{12} - N^{0} - R_{14} \qquad X^{0} \qquad (X)$$

$$R_{15}$$

$$R_{16}$$

$$O \qquad R_{13}$$

$$R_{17}$$

$$O \qquad R_{13}$$

$$R_{17}$$

$$O \qquad R_{13}$$

$$R_{14}$$

$$O \qquad R_{13}$$

$$R_{14}$$

$$O \qquad R_{14}$$

$$R_{15}$$

$$R_{15}$$

$$R_{15}$$

$$R_{17}$$

$$Y - \bigoplus_{R_{10}} -O - (R_{10}O)_{BA} - C - R_{10} - N^{\bullet} - R_{10} - X^{\bullet}$$
 (20)

$$CmH_{\overline{15H^{-}p^{-}q}}$$
 $O+(R_{10}O)_{62}C-R_{11}-N^{6}-R_{14}$ X^{6} $(XIII)$ $CH_{2}COOR_{14}$ R_{1} $CH-COO+(R_{14}O)_{\overline{2}\overline{1}\overline{1}}CH_{2}-C=CH_{2}$

$$R_{10} = \frac{R_{10}}{N - (R_{10}O)_{20}} - C - R_{10} - N^{0} - R_{10} = X^{0} \qquad (X \text{ IV})$$

$$R_{10} = \frac{R_{10}}{N - (R_{10}O)_{20}} - C - R_{10} - N^{0} - R_{10} = X^{0} \qquad (X \text{ IV})$$

$$R_{10} = \frac{R_{10}}{N - (R_{10}O)_{20}} - C - R_{10} - R_{10} = X^{0} \qquad (X \text{ IV})$$

$$R_{10} = \frac{R_{10}}{N - (R_{10}O)_{20}} - C - R_{10} - R_{10} = X^{0} \qquad (X \text{ IV})$$

$$R_{10} = \frac{R_{10}}{N - (R_{10}O)_{20}} - R_{10} = R_{10} \qquad (X \text{ IV})$$

$$R_{10}$$

$$J-(R_{10}O)_{00}L-COOM_{1/20}$$

$$(XV)$$

$$R_{1,1}-N-(R_{1,0}O)_{B1}L-COOM_{1/B})_{2}$$
 (XVI)

$$R_{12} - (T)_{23} + (CH_1 - CH)_{23} - V$$

$$COOM_{1/2}$$
(XVII)

CH, COO-
$$(R_{10}O)_{H10}R_{10}$$
 R:

CH-COO-CH, -CH-CH, OCH, -C=CH, (XW)

SO, M. A OH

CH₂COOZ
CHCOO-
$$\{R_{10}O\}_{014}R_{10}$$
 (XXV)
N-R₁
(R₁₀)₂₀-SO₂Q₁

$$R_{10}$$
 CH_{1}
 R_{1}
 $CH_{2}COO \rightarrow R_{10}O)_{\overline{010}}CH \rightarrow CH_{1}OCH_{1}C=CH_{2}$
 $CHCOOQ_{1}$
 $N-R_{2}$
 $(R_{10})_{\overline{00}}$
 $SO_{1}Q_{2}$
 $(XXVI)$

$$R_{aa} = SO_aM_{a}/R \qquad (XXYE)$$

$$Y = O - (R_{1}, O)_{BA} = C - R_{1} - N^{0} - R_{1}, \quad X^{0} \quad (M)$$

$$CH_{1} = COO - CH_{2} - CHCH_{2}OCH_{3}C = CH_{2}$$

$$CH_{1} = COO - (R_{1}, O)_{BA} = R_{1}, \quad (XX)$$

$$CH_{2} = COO - (R_{1}, O)_{BA} = R_{1}, \quad (XX)$$

CH₂COOR₁, R₁
CH-COO-
$$\{R_{10}O\}_{MT}$$
CH₂-C=CH₃ (XX)
SO₃M_{1/2}

$$R_{1}$$
 $CH_{2}-COO+(R_{1},O)=CH-C=CH_{2}$
 $CH-COOR_{1}$
 $SO_{2}M_{1}/2$
 (XX)

$$R_{za}$$
 -CH=CH-CH_z -CH-COO-(R_{za} 0) R_{za} C-C=CH_z (X X II)

$$R_{a,a}$$
 —CH = CH — COOH_{a,CM} $R_{a,a}$ $R_{a,a}$ (X X III)

$$CH_{2}COO - (R_{1} O)_{AL} R_{1}$$

 $CHCOO Z$
 $N-R_{1}$
 $(R_{1} A)_{1} - SO_{2} Q_{1}$ (XXIV)

(式中、R₁,R₂,R₁₀,R₁₁,R₁₂,R₁₃,R₁₄,R₁₅,R₁₅, all, all, all, all, p, q, G, J, L, M, Q, , Q, T, X, Y, Z, V及 びmは次の通りである。

R₂, R₂; 水 美又 はメチル 差

R1.; 炭素数2~4のアルキレン基

R.;; 炭 楽 敷 8-30の ア ル キ ル 益 又 は ア ル ケ ニ ル 基で、直頼状でも分枝頼状でもよく、好 ましくは炭素数8~18のもの

R::: : 炭素数1-5のアルキレン基

Rxx,Rxx,Rxx; 炭巣数1~3のアルキル基又は-CxHaOH であり、それぞれ同一でも異なって もよい、

Ris, Riv; 炭穀敷6-20のアルキル抗又は水穀で であり、その内少なくとも1つは炭 素数6~20のアルキル基

R:::水泉、炭素数1~30のアルキル基又は アルケニル基

Ras; 関換券を有してもよい炭化水煮蒸、

フェニル基、アミノ基またはカルポキシル技

R. .: 置換基を有してもよい炭化水素基

R_{***}, R_{**}; 水楽または炭素数1-20のアルキル語で直鎖状でも分は鎖状でもよく、好ましくはR_{**} またはR_{**}のいずれか一つが水素で値方が炭素数6-18のアルキル基のもの

#1 . 02 . #1 . #4 . 05 . #E . 67 . 80 . #7 . #1 E . 511 . 811 ;

平均付加モル数を示し

a;;1~50の突載で、好ましい分子中のア ルキレンオキサイドの付加モル数は 8以上

a.;0~20の実数

_a。;R、 及びR、 のいずれか一方がアルキル基のときは、0~20の突数を、R、 及びR、 のいずれもがアルキル基のときは1~30の突数

- a。:1-30の実数
- -0:10-20の実数
- 8.:0-20の実数
- 27;0-20の突致
- a.;0または1の整数

n:1~10の整数

41;0~5の整数

52;0-10の整数

21:1-50の突截

でありy:1~5の実数

R_{**}, R_{**}; 水楽または炭素数1~20のアルキル基 Y'; 炭素数3~8のアルキレン基、酸素または カルポニル基

J:班無 XH-0- 又は 〇-0-

L: 炭素数1~5のアルキレン当又は-CH-CH_aCOOM

T;直接結合、酸素、イオウ H;1個又は2個の路イオン X:無機アニオン又は有機アニオン a,;2-20の突致

818,811,811;0-50の実数

p:2~5の整数

q:0~3の整数

-0-CnH2n-Ex (Ras)gs-0-

R**, R**; 水煮又は炭素数1-2アルキル基

R_{**};水業又は(R_{**}0)acaH又は (R_{**}0)acaC=0 CR_{*}=CHR_{*}

V:水景又はハロゲン

m:Hのイオン値

a,,:0-100突数

2:アリル基またはメタクリル基を有す るアルコール残益もしくはグリセリ ル残基

Rao: 炭素数1~8のアルキレン揺もしくは フェニレン基

Q,,Q,:アルカリ金属原子またはNH。

R₂。: 置換基を有しても良い炭素数8-30の アルキル基、アルケニル基、アルキ ルアリル基

R_{**}: 炭素数2~4のアルキレン基もしくは 莨換アルキレン基

これらの乳化剤すなわち(A)上記一般式(耳)で示されるポリ(メタ)アクロイル型乳化剤、(B)上記一般式(X)、(耳)、(XI)、(XII)、(XIV)等で示されるベタインエステル型乳化剤、(C)上記一般式(XV)、(XVI)、(XYI)等で示されるエーテルカルボン酸型乳化剤はいずれも単独で使用でき

るが、微粒子既架構ポリマーラテックスを得るた めには(B)ベタインエステル型乳化剤、及び(C)エ ーテルカルポン酸型乳化剤の使用が好ましい。更 には、特に平均粒子径が微粒子で粒子内および (もしくは)粒子間でより高度な緻密な架構構造を 有し、水を構造化し、耐水性に優れた微粒子既架 構ポリマーラテックスを得るためには、(メ)ポリ (メタ)アクロイル型乳化剤、(B)ベタインエステ ル型乳化剤、及び(C)エーテルカルボン酸型乳化 剤を(A)/(B)コ1/9~9/1または(A)/(C)=1/9~9/1 の重量比、好ましくは1/4~4/1重量比で使用され る。この使用都合が1/9より小さいと生成するポ リマーラテックスの粒子内および/もしくは粒子 間の架構化度が小さくなり、9/1より大きいと生 成するポリマーラテックスの平均粒子径が大きく なる場合がある。

また、(D)上記一般式(X W)、(X X D)、(X X X D)、(X X X D)、(X X D)、(X X D)、(X X D)、(X X X D)、(X X X D)、(X X X D)、(X X D) (X X D)

ート型の乳化剤の使用にあたっては、微粒子既築橋ポリマーラテックスを得るためには(D) 反応性乳化剤の少なくとも1種及び(E) スルホネート型乳化剤の併用による使用が好ましいが、特に平均粒子径が超微粒子で粒子内および(もしくは)粒子間でより高度な練密な製機構造を有する皮膜を形成する機を形成な変化剤を関する皮膜を形成する。(D) 反応性乳化剤の少なくとも1種、(E) スルホネート型乳化剤及び、(A) 上記一般式(五)で示されるポリ(メタ) アクリル型乳化剤の少なくとも三成分からなるアニオン系乳化剤を用いることが必要である。これらの使用剤合としては、(D) / (A) ≈9/1~1/9の重量比、好ましくは1/4~4/1重量比、(E) / ((A) + (D)) ≈7/3~1/9の重量比、好ましくは3/2~1/4重量比で使用される。

この(D)/(A)の使用割合が9/1より大きいと、生成するポリマーラテックスの架橋性および(もしくは)分散安定性が悪くなる場合があり、1/9より小さいと、乳化低合時に多量の凝集物を生じたり、生成するポリマーラテックスの平均粒子径が大き

くなる場合がある。

また、(B)/((A)+(D))の使用制合が7/3より大きいと、生成するポリマーラテックスの粒子内および/もしくは粒子間の架構度が小さくなり、形成する皮膜が遺明性、耐水性及び耐溶剤性に劣り、形成する皮膜が遺明性、耐水性及び耐溶剤性に劣り、出り小さいと不飽和単量体のミクロ乳化あるいは可溶化に欠け、生成するポリマーラテクの経過ではが含むに対すると数子同士が合一、凝集などのでは、カーラでは、世のなど、大きの合一、など、大きのでは、カータを変している。とないでは、カータを変して、などのでは、カータを生成し、著いないでは、現代を表に対し、を生まれて、などのでは、といいでは、といいでは、といいでは、またなどのでは、からには、カーラテックスが耐り、更にはポリマーラテックスが耐り、更にはポリマーラテックスが耐力を生たり、もしくは乾度が顕著に増大する。

また、これらの乳化剤の使用量は、乳化型合対 銀不飽和単量体に対して0.1~15武量が適当 であり、好ましくは0.5~10宝量がある。

又、公知のノニオン性、アニオン性およびカチ オン性界面活性剤を必要に応じて添加してもよく、 その具体例としては、高級アルコール酸化アルキレン付加体、アルキルフェノール酸化アルキレン付加体とスチレン化フェノール酸化アルキレン付加体及びこれらのサルフェート型、α-オレフィン等のオレフィンスルホネート型、N-(1,2-ジカルボキシエチル)-N-オクタデシルスルホン酸モノアミドのナトリウム塩、ジアルキルスルホサクシネート、長銀アルキルアミン酸化アルキレン付加体の各々の第4アンモニウム塩型等が例示される。

又、本発明で用いるポリマーラテックスを得る に際し、乳化剤としてベタインエステルを使用する場合は、乳化量合工程におけるpHを6未満、好ましくは3-6に餌整することが望ましい。pHが6以上であると乳化量合工程において本発明のポリマーラテックスの物性と大きく異なった物性を示す 延復物が多量に生成するので好ましくない。

そして、本発明で用いるポリマーラテックスを 得るに当っては、上記不飽和単量体拠合物および 上記乳化剤の存在下で従来公知の乳化塩合方法を そのまま使用することができる。たとえば不飽和 早量体拠合物の6.1~5度量%に相当する度合昭的利の存在下に、不飽和単量体混合物が10~60重量%の譲渡で水で乳化分散させ、乳化重合を遊行させればよい。

重合開始剤としては通常の乳化度合に用いられる水溶性単独開始剤や水溶性レドックス開始剤が用いられ、このようなものとしては、例えば、過酸化水溶単独または過酸化水溶と酒石酸、クエン酸、アスコルピン酸などのカルボン酸との粗おと、シュウ酸、スルフィン酸などの放射というでは、水溶性の塩素又はオキシアルデヒド類、水溶性、過酸塩類などの過酸化物及び2,2'-アゾピス(R、N'-ジメチレン-イソブチルアミジン)とその塩、4,4'-アゾピス(4-シアノ育理酸)とその塩等の水溶性アプ系開始剤が使用可能であるが、本発明のポリマーラテックスを容易に餌製するためには、上記水溶性アプ系開始剤の使用が好ましい。

又、上記乳化剤として、ベタインエステル型乳

ガム、カチオン化キトサンおよび、カチオン性ポリ(メダ)アクリル酸アミド、ポリジメチルジアリルアンモニウムクロライド等の食合体が挙げられる。

これら、ノニオン性高分子物質、カチオン性高分子物質及びアニオン性高分子物質は適宜に一種または、二種以上を使用することができるが、その認加量は乳化量合対象単量体に対して0.05~5重量が、好ましくは0.1~3重量がとするのが適当である。

更にpH調整剤としては炭酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等の塩を0.01~3重量*の範囲で併用しうる。

本発明のポリマーラテックスを必須成分とした 配合剤は、たとえばヘアリキッド、ヘアクリーム、 シャンプーリンス、ヘアブラッシング、ヘアトリ ートメント等の種々の毛髪化粧料に配合すること ができ、また必要に応じ、これらの毛髪化粧料に は毛髪化粧料に傾用されている補助成分を適宜配 合してもよい。 化剤を使用する場合は、上記水溶性アゾ系頭始剤 の使用が特に好ましい。

また、水溶性のノニオン性高分子物質、アニオン性高分子物質及びカチオン性高分子物質等を併用することができる。更に、従来の方法で通常使用する可塑剤、pH質整剤も必要に応じて併用することができる。

ノニオン性高分子物質としては、ポリビニルアルコール、デキストリン、ヒドロキシエチルデンプンのようなデンプン誘導体、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

アニオン性高分子物質としては、アニオン化ヒ ドロキシエチルセルロース、アニオン化デンプン、 アニオン化グァーガム、アニオン化キトサン、カ ルポキシメチルセルロース、アニオン化ポリピニ ルアルコール等の重合体が挙げられる。

また、必要に応じて使用するカチオン性高分子 物質としては、カチオン化ヒドロキシエチルセル ロース、カチオン化デンプン、カチオン化グァー

このような補助成分としては、たとえばタンパク加水分解物、プロピレングリコール、グリセリン、ポリエチレングリコールの多価アルコール、POP、POBプチルエーテル、POPメチルグルコースエーテル等の親水性油剤、パラベン類、安息香酸塩、グルコン酸クロルヘキシジン、トリクロサン等の殺菌防腐剤、エーメントール等の溶液感剤、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール類、ピタミン、生薬、アニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、酸化防止剤、色素、番料、ジメチルシリコン族事体等があげられる。

〔効 果〕

本発明の毛髪化粧料用配合剤は平均粒子径が200mm以下で架構構造を有し、NMRのスピン-格子 緩和時間が1.2秒以下のポリマーラテックスを必 須成分としたところから、高温度下でのヘアスタ イルの保持効果、構通りの良さ、艶など毛髪化粧 料に要求される酸性飽を一般と向上させることが できるため、その実用価値は極めて高いものである。

【实施例】

次に、本発明を更に詳細に説明するために、以 下に実施術を示す。

实施例1

〔ポリマーラテックス質製〕

温度計、提押機、選流冷却管、窒素導入管および消下ロートを備えたガラス製反応容器に表-1に示す乳化剤8重量部と水150重量部を仕込んで溶解し、系内を窒素ガスで置換した。別にアクリル酸エチル75重量部、メタクリル酸メチル75重量部、パーメチロールアクリル酸アミド4.5重量部及び水1.5重量部からなる不飽和単量体混合物157重量部を類裂し、このうち15重量部を前記反応容器に加え、40でで30分間乳化を行った。次いで60でに昇電したのち、重合関始剤2,2′-アゾピス(N,N′-ジメチレンイソプチルアミジン)塩酸塩を9.0×10⁻¹⁰ mole/水相 8 になるように48.5重量部の水に搭解し、前記の反応容器に添加し、直ちに残部の不能

和単量体を30分間にわたって反応容器内に遮轄的 に指下し、60℃で重合を行った。不飽和単量体の 消下終了後、60℃で60分間熟成した。

【ポリマーヲテックスの評価】

このようにして得られたポリマーラテックスの 平均粒子径、架橋性、造膜性及びスピン-格子級 和時間(T₂)は以下の方法で測定した。

平均粒子径:コールターサブミクロン粒子アナライザー(米国、コールター・エレクトロニクス 社製、Coulter Model M4型)により平均粒子 径を樹定した。

業様性: 団形分が40重量がになるように調整したポリマーラテックス30gを12cm×14cmのガラス板に均一になるように流延し、25℃にて風性した。このようにして得られた皮膜を2cm×4cmに切断し、20℃のペンゼンを消したシャーレの中に48時間浸渍し、皮膜の影洞皮、溶解性を基準にして下の通り評価した。

〇;ベンゼンに浸漬前の皮膜面積(2cm×4cm) と両等かもしくはわずかに影響している

程度である。

Δ;膨潤度が大きく、皮膜形状が積なわれて いるもの。

x;皮膜がペンゼンに溶解し均一な液状になったもの。

遊院性:25℃で風乾して皮膜を形成させ、形成した皮膜の状態を視覚にて評価した。

〇;平滑で均一な皮膜を形成する。

Δ:網目状すじのある皮膜を形成する。

×;皮膜を形成しない。もしくは形成しても 均一な皮膜が形成されない。

スピン-格子級和時間(T₁): プルカー社製広幅NMR (ミニスペックPC-120)を用いポリマーラテッ クスの水分子の運動性を表わすT₁を図形分40 %のポリマーラテックスについて80°パルスを 与えた後70μ = 後の値として求めた。

〔皮膜特性の評価〕

図形分を20重量5に餌整した上記ポリマーラテ

ックス30重量部を、12cm×14cmのガラス板に均一 に洗延し、25℃で風乾し、皮膜を形成させ、皮膜 特性を評価した。皮膜特性は以下の基準により評価した。

透明性: JIS N 6714に準じ、積分式光線透過率測 定装置により皮膜の曇り値を閉定した。

耐水性:皮膜を2cm×4cmの寸法大に切断し、

20℃の水を消したシャーレの中に浸漬して、 皮膜の白化するまでの時間を視覚にて判定した。

0;10日以上

Δ;2日以上、10日未満

×;2日未満

新着性;皮膜表面を指触し、べた付き端を次の基準にて評価した。

〇; べた付き感なし

Δ;ややべた付く

×;べた付く

伸びと強度: JIS K-6781 に増じ、ダンベルを作成し、引張り破断時の強度、伸び率及び50%。

特開平2-268113 (10)

100%及び200%モジュラス強度を罰定した。 [毛髪化粧料の質数と性難評価]

(1) 高温度下でのヘアスタイルの保持効果

モデルウィッグに試料造市後、セットを行ない 写真撮影後、高温高温(30℃、80%間)の恒温槽に2 4時間放置後再び写真撮影を行ない、ヘアスタイ ルの変化を比較し、下記の基準で群点した。

評価基準

◎;恒温槽放置後もヘアスタイルはほとんど 変化ない

〇:恒嵩槽放置後、わずかにヘアスタイルが くずれる。

△;恒嵩槽放置後、ヘアスタイルがくずれる。

×;恒温槽放置後、ヘアスタイルが非常にく ずれる.

〔試料処理条件〕

コマチヘア製モデルウィッグ(髪の長さ約30㎝) に本希明のポリマーラテックス5gを競布しドライ ヤーを用いてスタイリングを行なった。

(2) 櫛通りの良さ、毛髪の艶

のジメタクリル酸エステル 4.0重量値

数 8 ドチンルブルコールのをラエステルナトリング

何 9 エステルナトリウム塩(四年4)

上 7

技術を10-14のアルキルベンゼンスルホン整

ポリオキシェチレンドチジルェーチルの表面

前記、高温度下でのヘアスタイルの保持効果群 価法と背条件で処理したモデルウィッグを用い、 **構通りの良さ、毛髪の飴について10名のテスター** により官館で評価した。評価基準は下記の通りで ある.

❷;非常に良好

〇;良好

△;未処理と同等

× : 思い

このようにして得られたポリマーラテックスの 住状と毛髪化粧料の性値を表-1に示す。試料 la 1~ 6は本発明の実施例であり、高温皮下でのヘアス タイルの保持効果や構造り性に優れ、また毛敷の 館が著しく良好であることがわかる。なお、比較 何である試料 M.7~9のポリマーラテックスにはN-メチロールアクリル酸アミドは含有されていない。

の真さの難 ルマクシネートスルネン電アンモニウム キシレンスルホン酸ナトリウムパム・・・のアルキルペ 0 0 0.66 2 0 0 246 41 61 27 O 49 0 0 ンゼンスルホン酸ナトリウム(-00,5/0.5重量比) 2,0重量多 ポリオキシエチレンペーア・イソプロピリチンジフェニ ルエーテルジメタクリル独エステル(IIP=20) ラウリルシーヒドロキシー・フリルオキシー・プロビル 2.0章是年 サクシネートスルホン酸ナトリウム 4.0至至5 2 に・・・のアルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム 2.0重量等 O O 0.74 4 O O 221 63 44 52 0 0 ポリオキシブロビレンポリオキシエチレンP,アーesc -ブチリチンジフェニルエーテルのジアクリル微エ ステル(アパー2、日本18) 2.0重量等 4.0重量等 アリルラウリルスルホサクジネートのナトリウム製 3 に・・・・のアルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム 20重量值 0 0 0 0.72 400 220 58 35 49 0 0 0 ポリオキシプロピレンポリオキシエチレンジアミンの テトラメタクリル機エステル(POP=13,2、HDF=22.8) アリルボリオキシエチレンステアリルエーテルスル 2.0 ホサクシネートのナトリウム塩(BDF=2) 4.0重量等 Goncoのアルキルベンゼンスルホン酸カリウム 0 0 0 5 2 0 0 2.0重量等 58 253 64 42 44 50 0 0 0 ポリオキシブロピレンポリオキシエチレンア、アイソ プロピリチンジフェニルエーテルのジメタクリル機 エステル(POP=2、BDF=10) 2.0萬年 CAP-COOM C. R. . - O-OC. R. O-(C. H. O) . . CI-COON. 4.0重量额 0 0 0 0 3 0 0 305 71 50 0 0 0 ポリオキンプロピレンポリオキシエテレン・ピスフェノール Jエーテル(POP-2、EDP-9)のジアクリル機エステル 4.0重量多 OL-COOK Gartha 6,0震量部 #-(C, M, O) + 13 CE - COOKs 6 G. K. 0 0 0.78 3 0 0 250 57 0 0 0 ポリオキシエチレングリコール(207-14)

-100-

×

× 0 1.47 25 × 0

× 0 1.40 30 × 0

O 1.45 33 X

8

71

0

41

45

48 33

18

15

Z1

14

12

14

11

IÒ

×

Δ

×

Δ

Δ

Δ

Δ

Δ

Δ

2.0重量金

8.0EE

1.01 25 90

220

実施例 2

表-2に示す乳化剤8重量部と水150重量部、別にアクリル酸エチル75重量部、メタクリル酸メチル75重量部、N-メチロールアクリル酸アミド4.5重量部及び水1.5重量部からなる不飽和単量体混合物156重量部を用い、実施例1と同様に乳化重合を行ってポリマーラテックスを開製した。このようにして得られたポリマーラテックスの性状と必要化粧料の性能を表-2に示す。

表 - 2

		ポリマーラテック	ス						皮		#	性		性		鈞
1	t.		性			铁	透	計	165		31 3	西 强 .	支			
#	F	乳 化 射	平均	果	12	T:	啊	水	#	神び	*	ex 0	(d)	ヘアスタイル	構造り	4.0
N			粒子径	桐			性	性	性	#	RESE	モジュ	ラス強度	の保持効果	の良さ	の触
			(nex)	性	性	(89)				(%)	強度	50%	100%			
		ポリオキシエチシンオクチルフェニルエーテル(BOF=3)														
	10	の塩化グリシンペタインエステル 4.0質量を	55	lo	0	0.72	2.3	lo	0	200	165	62	85	•	0	0
		ポリオキシブロピレンポリオキシエチレングリコール	i						[-				1			
		(POP=3、BOP=12)のジメタクリル酸エステル 4.0重量部					Į .		i I				j			
夫		塩化グリシン-2-ヘプチルウンデシルエステル 4.0重量物			_		 	†		-						\vdash
	11	ポリオキシプロピレンポリオキシエチレン-ビスフェ	70	lo	0	0.68	3.1	0	اما	180	140	58	82			
		ノール4エーテル(円で-2、802-9)のジアクリル微エス	1													
推		テル 4.0重量化	į		ŀ	1	:									
		ポリオキシブロピレンポリオキシエチレン-ラウリル		 	 	 										
		エーテル(POP=2、EOF=2)の塩化グリシンペタインエ				}			1							
81	12	ステル 5.0宣伝部	73	0	0	0.75	4.2	اما		215	162	59	76	0	0	0
		ポリオキシエチレングリコール(BOP=14)のジメタク					""									
		リル酸エステル 3.0重量部	1				1									
ŀ		ポリオキシプロピレンポリオキシエチレンノニルフェ	 		_	-					•					
		ニルエーテル(POF=1,BOF=2)の単化アラニルエステル 4.0重量部														
1	13	ポリオキシプロピレンポリオキシエチレンエチレン	45	0	0	0.83	3.2			231	188	SI	82	0	0	0
		ジアミン(POP=8.3、EOP=5.7)のテトラメタクリル酸							-				"	l j		
		エステル 4.0重量部										j				

実施例3

本発明に係るポリマーラテックスの毛髪化粧料用配合剤としての効果を各種の市販品と比較した。その結果を表-3に示す。いずれの市販品も実施例1と関機に図形分1%の水溶液をモデルウイッグに5g強布したものを供試した。また、性能評価も実施例1と同様に行った。

l {	其 科 Na (商品名)	主成分	ヘアスタイル 整通り の保持効果 の良さ	新編り の東さ	後の
张生	SUSIN 1	朝記录-1参照	0	0	
Æ	ECFS/No.11	数記字の製	0	0	•
#	PVP K-90 ¹⁾	米リビニールがロリドン	۷	A	◁
24	配 ルーロンスル	ドニルプロリドン・影響パニル共動会体	٥	٥	٥
K	がトレッツ M-1GB 3)	メチルアニリスエーナル・部本マワイン製井園会体	۵	۵	4
(長	()	アクリル微エステル・メタクリル微エステル 共重合体	0	×	٥
译品	トオガード G S)	カチオン化セルロース	0	٥	٥
}	6) 1967-48 ーテーキCなよ	トメタクリロイルエチル,N,N-ジメチルアン モニウム・トメチルカルポキシペタインとメ タクリル種ブチルの共繁合体	•	×	٥
- e4 (A)	1):cufi製 2):三敷治化パーディッシュ製 3):cufi製	- 4): 四万代学数 5): ライギン数 6): 二横道代数			

-102-